

## DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets <sup>6</sup> :		(11) Numéro de publication internationale:	WO 99/13777
A61B 17/00	A1	(43) Date de publication internationale:	25 mars 1999 (25.03.99)

- (21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR98/01960
- (22) Date de dépôt international: 14 septembre 1998 (14.09.98)
- (30) Données relatives à la priorité: 97/11600 12 septembre 1997 (12.09.97) FR
- (71)(72) Déposant et inventeur: SEGUIN, Jacques [FR/FR]; 18, rue Montalivet, F-75008 Paris (FR).
- (74) Mandataire: CABINET GERMAIN & MAUREAU; Botte postale 6153, F-69466 Lyon Cedex 06 (FR).

(81) Etats désignés: CA, JP, US, brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

#### Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont reçues.

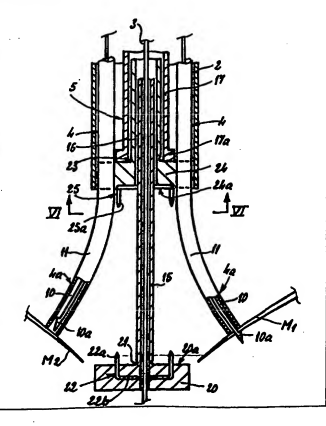
- (54) Title: SURGICAL INSTRUMENT FOR FIXING SOFT TISSUE
- (54) Titre: INSTRUMENT CHIRURGICAL DE FIXATION DE TISSU MOU

#### (57) Abstract

The invention concerns a surgical instrument comprising a tube (2) and two elongated members (4) engaged in said tube (2), each of which includes a distal end (10a) for seizing one of the two tissue zones (M1, M2) to be assembled. The instrument (1) further comprises: least a catching member (22, 25) for each tissue (M1, M2) to be assembled; a rod (15, 16) linked to each catching member (22, 25) and enabling to move axially said member (22, 25), said rod (15, 16) being separable from said catching member (22, 25) when a traction is exerted on it beyond a certain treshold; and a member (17a) forming a stop for locking axially each catching member (22, 25) during said traction.

#### (57) Abrégé

Cet instrument comprend au moins un tube (2) et deux organes allongés (4) engagés dans ce tube (2), dont chacun comprend une extrémité distale (10a) propre à saisir l'une des deux zones de tissu (M1, M2) à réunir. L'instrument (1) comprend en outre: au moins un organe d'accrochage (22, 25) pour chacun des tissus (M1, M2) à réunir, une tige (15, 16) reliée à chaque organe d'accrochage (22, 25) et permettant de déplacer axialement ledit organe (22, 25), cette tige (15, 16) étant séparable dudit organe d'accrochage (22, 25) lorsqu'une traction est exercée sur elle au-delà d'un certain seuil; et un organe (17a) formant butée permettant d'immobiliser axialement chaque organe d'accrochage (22, 25) lors de cette traction.



BEST AVAILABLE COPY

## UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AM AA A	Albanic Arménie Australie	ES FI FR GA GB GB GR HU IE IL IS IT	Espagne Finlande Finlande France Gabon Royaume-Uni Géorgie Ghana Guinée Grèce Hongrie Irlande Israël Islande Italie Japon	LT LU LV MC MD MG MK ML MN MR MR MR MR MR MN MR MN MN	Lituanie Luxembourg Lettonie Monaco République de Moldova Madagascar Ex-République yougoslave de Macédoine Mali Mongolie Mauritanie Malawi Mexique Niger	SK SN SZ TD TG TJ TM TR TT UA UG US UZ VN	Slovaquie Sénégal Swaziland Tchad Togo Tadjikistan Turkménistan Turquie Trinité-et-Tobago Ukraine Ouganda Etats-Unis d'Amérique Ouzbékistan Viet Nam Yougoslavie
--	---	-------------------------------------	---	---	--	--	--

PCT/FR98/01960

30

#### INSTRUMENT CHIRURGICAL DE FIXATION DE TISSU MOU

La présente invention concerne un instrument 5 chirurgical permettant, par voie percutanée, de fixer l'une à l'autre deux zones de tissu mou, normalement mutuellement distantes. Cet instrument est en particulier de valves cardiaques, destiné à la "reconstruction" notamment la valve mitrale, ou au traitement de toute 10 malformation d'une cloison cardiaque.

Une pathologie de la valve mitrale d'un coeur, dite "insuffisance mitrale", consiste dans le fait que la valve ne se ferme pas correctement, c'est-à-dire de manière étanche, et donc qu'elle ne joue plus son rôle de 15 clapet anti-reflux entre l'oreillette gauche ventricule gauche.

Il est alors nécessaire de procéder chirurgie de réparation de cette valve. Selon la technique actuelle, le sternum est scié (sternotomie) et la cage 20 thoracique est ouverte, pour aborder le coeur. Le patient est alors mis en circulation sanguine extra-corporelle et, le coeur étant arrêté, les cavités cardiaques sont ouvertes pour accéder directement à la valve mitrale, en général par l'oreillette gauche.

Un traitement adéquat de cette valve est alors opéré, notamment par annuloplastie ou, plus récemment, par suture du bord libre de la valvule dite "antérieure" au bord libre de la valvule dite "postérieure" dans la zone correspondant à l'insuffisance mitrale.

opératoire présente technique Cette particulièrement complexe d'être inconvénients difficile à mettre en oeuvre, de nécessiter une anesthésie générale du patient, une sternotomie et un arrêt du coeur par une circulation extra-corporelle. relayé 35 dernière implique l'utilisation d'anti-coagulants à hautes au cours de l'intervention. En outre, doses

30

technique induit un risque opératoire certain, en particulier un risque d'infarctus du myocarde et d'hémorragie.

La présente invention vise à remédier à ces 5 inconvénients en fournissant un instrument chirurgical permettant, d'une manière générale, de fixer par voie mou normalement tissu de percutanée deux zones l'application et, dans distantes, mutuellement particulière précitée, de fixer une zone du bord libre de 10 la valvule mitrale antérieure à une zone du bord libre de la valvule mitrale postérieure.

L'instrument chirurgical concerné comprend, de manière connue en soi par les documents EP 558 031 et WO 94/18893,

- au moins un tube pouvant être introduit par voie percutanée dans le corps du patient jusqu'à ce que son extrémité distale soit située à proximité des tissus à réunir;
- deux organes allongés engagés dans ce tube, dont 20 chacun comprend une extrémité distale propre à saisir l'une des deux zones de tissu à réunir;
- des moyens permettant de déplacer les portions d'extrémité distales de ces organes allongés entre une position de rapprochement mutuel, dans laquelle ces portions ne font pas obstacle à l'introduction du tube et permettent, après saisie, de rapprocher lesdites zones de tissu, et une position d'éloignement mutuel, dans laquelle chacune desdites extrémités distales est apte à saisir la zone correspondante de tissu.

Selon l'invention, cet instrument comprend :

- au moins un organe d'accrochage, muni de moyens d'accrochage pour chacun des tissus à réunir, cet organe d'accrochage permettant de fixer les deux zones de tissu lorsqu'elles sont rapprochées l'une de l'autre par le déplacement desdites portions d'extrémité distales dans ladite position de rapprochement mutuel;

10

15

- une tige reliée à chaque organe d'accrochage et pouvant être manipulée depuis l'extérieur du corps du patient pour déplacer axialement ledit organe, cette tige étant séparable dudit organe d'accrochage lorsqu'une traction est exercée sur elle au-delà d'un certain seuil,

- un organe formant butée, contenu dans le tube, permettant d'immobiliser axialement chaque organe d'accrochage lors de cette traction.

Ladite tige permet l'engagement dudit organe d'accrochage jusqu'au niveau des bords des tissus à réunir. Elle permet également, lorsqu'une traction est opérée sur elle, le pressage de cet organe contre ledit organe formant butée, pour réaliser ladite séparation.

L'instrument selon l'invention permet ainsi, par voie percutanée, de saisir, de rapprocher et de fixer les deux zones de tissu, simplement en manipulant, depuis l'extérieur du corps du patient, les différents organes que comprend cet instrument.

De préférence, le tube, les organes allongés et la 20 ou les tiges précitées présentent une souplesse telle que l'instrument peut être introduit, par voie percutanée, coeur pour permettre l'intérieur d'un jusqu'à traitement des valvules d'une valve cardiaque, notamment 25 la valve mitrale ; chacun desdits organes allongés est réalisé en un matériau présentant une souplesse élastique, et comprend une portion d'extrémité distale qui diverge normalement de l'axe longitudinal de l'organe allongé; les deux organes allongés sont mobiles axialement par 30 rapport au tube, entre une position de rétractation dans ce tube, dans laquelle lesdites portions d'extrémité distales sont déformées élastiquement de telle sorte que les extrémités distales desdits organes sont mutuellement rapprochées, et une position d'extension, dans laquelle 35 ces portions d'extrémité distales retrouvent leur forme neutre et divergent par conséquent l'une de l'autre, de

manière à venir à proximité des tissus, en vue de la saisie de ceux-ci.

Avantageusement, les organes allongés comprennent des moyens permettant de rendre leurs extrémités distales soit actives, en vue de la saisie des zones de tissu, soit inactives, pour empêcher cette saisie et faciliter ainsi l'introduction, le déplacement ou le retrait de l'instrument.

Chaque organe allongé peut être constitué par une tige en matériau élastique, à extrémité distale recourbée et/ou conformée en harpon, et par une gaine engagée et pouvant coulisser axialement sur cette tige, cette gaine pouvant, dans une position avancée, recouvrir ladite extrémité distale et être reculée par rapport à cette tige, cette distale, pour, dans une position reculée, découvrir celle-ci.

Selon une variante de réalisation, chaque organe allongé peut être constitué par un tube relié à un dispositif de mise du volume interne de ce tube en dépression. Cette mise en dépression permet de saisir la zone de tissu correspondante, tandis que la mise à l'air libre de ce volume permet de lâcher le tissu, sans lésion de celui-ci. L'extrémité distale de l'organe allongé présente avantageusement dans ce cas une forme évasée, assurant une surface de saisie de dimensions suffisantes.

De préférence, l'instrument comprend deux organes d'accrochage, dont un premier est positionné de manière à être fixé du côté distal des tissus et dont le deuxième, destiné à être fixé du côté proximal des tissus, est situé ontre ledit premier organe d'accrochage et l'organe formant butée.

Les deux organes d'accrochage peuvent ainsi être placés de part et d'autre des tissus à réunir et être pressés contre ledit organe de butée, pour assurer la 35 parfaite fixation des tissus.

Pour sa bonne compréhension, l'invention est à nouveau décrite ci-dessous en référence au dessin schématique annexé représentant, à titre d'exemples non limitatifs, deux formes de réalisation préférées de 5 l'instrument qu'elle concerne.

La figure 1 est une vue en coupe longitudinale d'un coeur dont la valve mitrale ne se ferme pas correctement et doit être traitée au moyen de cet instrument;

10 la figure 2 est une vue en plan de la valve
 mitrale avant traitement;

la figure 3 est une vue d'une valve mitrale similaire à la figure 2, après traitement par suture, selon la technique classique;

la figure 4 est une vue similaire à la figure 1 d'un coeur dans lequel l'instrument selon l'invention a été introduit;

la figure 5 est une vue de l'extrémité distale de l'instrument, à échelle agrandie et en coupe 20 longitudinale;

la figure 6 est une vue de cette extrémité distale, selon la ligne VI-VI de la figure 5 ;

les figures 7 et 8 sont des vues similaires à la figure 5, dans deux phases différentes d'utilisation de 25 l'instrument;

la figure 9 est une vue similaire à la figure 2 de la valve mitrale après le traitement opéré au moyen dudit instrument;

la figure 10 est une vue de cette valve selon la 30 ligne X-X de la figure 9, et

la figure 11 est une vue similaire à la figure 5 de l'instrument selon une deuxième forme de réalisation.

La figure 1 montre un coeur C dont la valve mitrale M présente une mauvaise coaptation des valvules 35 M1, M2, de telle sorte que cette valve M ne se ferme pas correctement, c'est-à-dire de manière étanche, et qu'elle ne joue plus son rôle de clapet anti-retour entre l'oreillette gauche O et le ventricule gauche V.

Selon une technique de traitement classique, après sternotomie et ouverture de la cage thoracique, le patient est mis en circulation sanguine extra-corporelle. Le coeur est arrêté et les cavités cardiaques sont ouvertes pour aborder directement la valve M afin de suturer les bords libres opposés des deux valvules M1, M2, comme montré aux figures 2 et 3.

10 Cette fixation des valvules M1, M2 l'une à l'autre permet de redonner une coaptation satisfaisante de ces valvules M1, M2, et donc de restaurer l'étanchéité de la valve M.

Les figures 4 à 8 montrent un instrument 1 15 permettant d'opérer par voie percutanée une telle fixation des valvules M1, M2 l'une à l'autre.

fil axial de guidage 3, deux organes allongés 4 et un dispositif d'agrafage 5. L'ensemble présente une souplesse 20 suffisante pour pouvoir être introduit, par voie percutanée, jusqu'à l'intérieur du coeur C, par la veine cave Ve et au travers du septum interauriculaire S, de telle sorte que le fil 3 soit engagé au travers de la valve M et que l'extrémité distale du tube 2 se trouve 25 située dans l'oreillette gauche 0, en regard de cette valve M.

Chacun des organes allongés 4 présente une portion d'extrémité distale 4a ayant normalement une forme courbe, et comprend une tige 10 en matériau relativement rigide 30 mais élastique, notamment en métal, et une gaine 11, notamment en matériau synthétique.

L'extrémité distale 10a de la tige 10 est acérée et est plus ou moins conformée en harpon.

La gaine 11 est engagée sur la tige 10 et peut 35 coulisser par rapport à elle de telle sorte que, dans une position avancée, montrée sur la gauche de la figure 5,

elle recouvre l'extrémité 10a et, dans une position reculée, montrée sur la droite de la figure 5, elle découvre cette même extrémité 10a.

Les organes allongés 4 ont une longueur telle qu'ils dépassent au-delà de l'extrémité proximale du tube 2. Ils peuvent ainsi être déplacés axialement par rapport au tube 2 entre une position de rétractation, permettant un rapprochement mutuel des extrémités 10a (figures 7 et 8) et une position d'extension, permettant un éloignement mutuel de ces mêmes extrémités 10a (figure 5).

Le dispositif d'agrafage 5 comprend trois tiges tubulaires concentriques 15, 16, 17 engagés sur le fil 3, pouvant coulisser par rapport à celui-ci et les uns par rapport aux autres.

15 La tige intérieure 15 est reliée à un disque 20 par une zone sécable 21, l'ensemble étant en matière synthétique moulée. Ce disque 20 est percé axialement pour permettre le passage du fil 3 et comprend une agrafe 22. Les branches latérales 22a de cette agrafe 22 font saillie 20 de la face proximale 20a du disque 20 et la branche centrale 22b, comprenant un anneau central pour le passage du fil 3, est noyée dans la matière constituant le disque 20.

La tige intermédiaire 16 est reliée, également par 25 une zone sécable 23, à un disque 24 comprenant deux agrafes 25. Les branches latérales 25a de ces agrafes font saillie de la face distale 24a de ce disque 24 et leurs branches centrales sont noyées dans la matière constituant le disque 24.

30 Ce dernier comprend en outre deux encoches latérales 26 diamétralement opposées, pour permettre le passage des organes allongés 4.

La tige extérieure 17 présente, quant à elle, une extrémité distale élargie 17a propre à venir en appui 35 contre la face proximale du disque 24.

Chacune de ces tiges 15, 16, 17 fait saillie au-delà de l'extrémité proximale du tube 2, de manière à pouvoir être déplacée par l'opérateur. Des moyens de positionnement, de déplacement relatif et de traction de 5 ces tiges, tels que des poignées ou des systèmes à vis-écrous, sont prévus sur les extrémités proximales de ces tiges, pour permettre d'opérer une traction sur la tige 15 tout en maintenant la tige 17 dans une position déterminée par rapport au tube 2, puis sur la tige 16 tout en maintenant également la tige 17 dans une position déterminée par rapport au tube 2.

En pratique, le fil 3 est tout d'abord introduit à travers la veine cave Ve, le septum interauriculaire S puis la valve mitrale M, sous contrôle échographique ou radioscopique, puis le tube 2 et les différents organes qu'il contient sont engagés dans la veine Ve, au travers du septum S, jusqu'à ce que l'extrémité distale du tube 2 se trouve en regard de la valve mitrale M.

Au moment de cette introduction, le disque 20 se 20 trouve maintenu sensiblement à la hauteur de l'ouverture du tube 2, qu'il permet de clore, les organes 4 étant rétractés de telle sorte que leurs extrémités distales soient situées dans les encoches 26.

Lorsque l'extrémité distale du tube 2 est en position adéquate, la tige 15 est déplacée pour amener le disque 20 au-delà des valvules M1, M2, puis les organes 4 sont coulissés vers leur position d'extension, comme montré à la figure 5. Ces organes 4 se déploient alors par élasticité, de telle sorte que leurs portions d'extrémité distales 4a s'éloignent l'une de l'autre. Les extrémités distales 10a des tiges 10 se trouvent alors à proximité des valvules M1, M2.

Les gaines 11 sont alors reculées par rapport aux tiges 10, pour découvrir les extrémités 10a, puis ces 35 dernières sont fichées chacune dans la valvule M1 ou M2 correspondante.

Le tube 2 est alors avancé vers la valve mitrale M, ce qui a pour effet, ainsi que le montre la figure 7, de rapprocher les portions 4a l'une de l'autre, et donc de rapprocher les bords libres des deux valvules M1, M2.

5 Une traction est opérée sur la tige 15 en maintenant la tige 17 en position par rapport au tube 2, afin successivement de faire pénétrer les branches 22a et 25a des agrafes 22, 25 dans les valvules M1, M2, de déformer ces branches 22a et 25a contre les parois respectives en regard 20a, 24a des disques 20, 24, et de rompre la zone sécable 21. Cette rupture correspond à une déformation suffisante des branches des agrafes pour assurer une parfaite fixation mutuelle des valvules M1, M2.

Les gaines 11 sont ensuite déplacées par rapport aux tiges 10 pour venir en appui contre les valvules M1, M2, afin de permettre la séparation facile des extrémités 10a et des valvules M1, M2, puis une traction est opérée sur la tige 16 tout en maintenant la tige 17 en position, de manière à rompre la zone 23.

Les valvules M1, M2 se trouvent alors agrafées l'une à l'autre par leur bord libre, ainsi que cela apparaît aux figures 9 et 10.

La figure 11 montre une variante de réalisation 25--dans laquelle les tiges 10 et gaines 11 sont remplacées par deux cathéters 40, dont les extrémités distales 40a sont évasées. Ces cathéters 40 dépassent de l'extrémité proximale du tube 2 et sont reliés à des seringues de mise de leur volume interne en dépression. La saisie ou le s'opère M2 30 relâchement des valvules Ml, respectivement par mise en dépression ou en surpression du volume interne des cathéters 40. Les extrémités évasées permettent d'assurer une surface de préhension suffisante sur les valvules M1, M2. Elles 35 structure souple de manière à pouvoir être engagées, en étant légèrement repliées, entre la paroi du tube 2 et

deux pans coupés latéraux du disque 20. Pour le reste, les autres éléments de cet instrument sont similaires à ceux déjà décrits, et sont désignés par les mêmes références numériques.

Il va de soi que l'invention n'est pas limitée à la forme de réalisation décrite ci-dessus à titre d'exemple mais qu'elle en embrasse, au contraire, toutes les variantes de réalisation. Ainsi, les extrémités 10a peuvent être recourbées en forme de "J" dans leur forme neutre, pour crocheter les tissus, les gaines 11 permettant alors, lorsqu'elles recouvrent ces extrémités, de les déformer pour les maintenir dans un état non recourbées; les organes 4 et les moyens de fixation peuvent être placés dans des tubes séparés; l'instrument 15 l peut être introduit par voie tant veineuse qu'artérielle.

#### REVENDICATIONS

- 1 Instrument chirurgical permettant, par voie percutanée, de fixer l'une à l'autre deux zones de tissu mou, normalement mutuellement distantes, comprenant
- au moins un tube (2) pouvant être introduit par voie percutanée dans le corps du patient jusqu'à ce que son extrémité distale soit située à proximité des tissus (M1, M2) à réunir;
- deux organes allongés (4) engagés dans ce tube 10 (2), dont chacun comprend une extrémité distale (10a) propre à saisir l'une des deux zones de tissu (M1, M2) à réunir;
- des moyens (2) permettant de déplacer les portions d'extrémité distales (4a) de ces organes allongés (4) entre une position de rapprochement mutuel, dans laquelle ces portions (4a) ne font pas obstacle à l'introduction du tube (2) et permettent, après saisie, de rapprocher lesdites zones de tissu (M1, M2), et une position d'éloignement mutuel, dans laquelle chacune desdites extrémités distales (10a) est apte à saisir la zone correspondante de tissu (M1, M2);

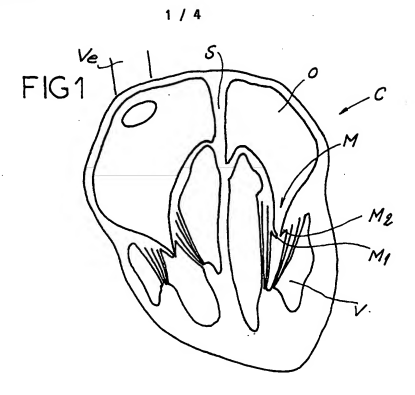
instrument (1) caractérisé en ce qu'il comprend

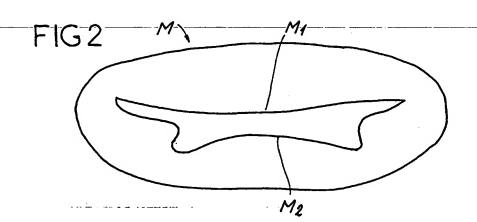
- au moins un organe d'accrochage (22, 25), muni de moyens d'accrochage (22a, 25a) pour chacun des tissus 25 (M1, M2) à réunir, cet organe d'accrochage (22, 25) permettant de fixer les deux zones de tissu (M1, M2) lorsqu'elles sont rapprochées l'une de l'autre par le déplacement desdites portions d'extrémité distales (4a) dans ladite position de rapprochement mutuel;
  - une tige (15, 16) reliée à chaque organe d'accrochage (22, 25) et pouvant être manipulée depuis l'extérieur du corps du patient pour déplacer axialement ledit organe (22, 25), cette tige (15, 16) étant séparable dudit organe d'accrochage (22, 25) lorsqu'une traction est exercée sur elle au-delà d'un certain seuil, et

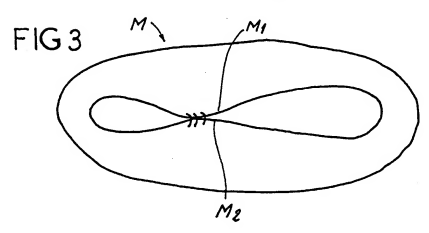
- un organe (17a) formant butée, contenu dans le tube (2), permettant d'immobiliser axialement chaque organe d'accrochage (22, 25) lors de cette traction.
- 2 Instrument chirurgical selon la revendication 5 1, caractérisé en ce que le tube (2), les organes allongés (4) et la ou les tiges (15, 16) présentent une souplesse telle que l'instrument peut être introduit, par voie percutanée, jusqu'à l'intérieur d'un coeur (C) valvules d'une valve traitement des le permettre 10 cardiaque, notamment la valve mitrale, chacun des organes allongés (4) étant réalisé en un matériau qui présente une souplesse élastique, et comprenant une portion d'extrémité distale (4a) qui diverge normalement de l'axe longitudinal dudit organe (4); les deux organes allongés (4) sont 15 mobiles axialement par rapport au tube (2), entre une position de rétractation dans ce tube (2), dans laquelle lesdites portions d'extrémité distales (4a) sont déformées élastiquement de telle sorte que les extrémités distales (10a) desdits organes (4) sont mutuellement rapprochées, 20 et une position d'extension, dans laquelle ces portions d'extrémité distales (4a) retrouvent leur forme neutre et divergent par conséquent l'une de l'autre, de manière à venir à proximité des tissus (M1, M2), en vue de la saisie de ceux-ci.
- 3 Instrument chirurgical selon la revendication lou la revendication 2, caractérisé en ce que les organes allongés (4) comprennent des moyens (10, 11) permettant de rendre leurs extrémités distales (10a) soit actives, en vue de la saisie des zones de tissu (M1, M2), soit inactives, pour empêcher cette saisie et faciliter ainsi l'introduction, le déplacement ou le retrait de l'instrument (1).
- 4 Instrument chirurgical selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que chaque organe
   35 allongé (4) est constitué par une tige (10) en matériau élastique, à extrémité distale (10a) recourbée et/ou

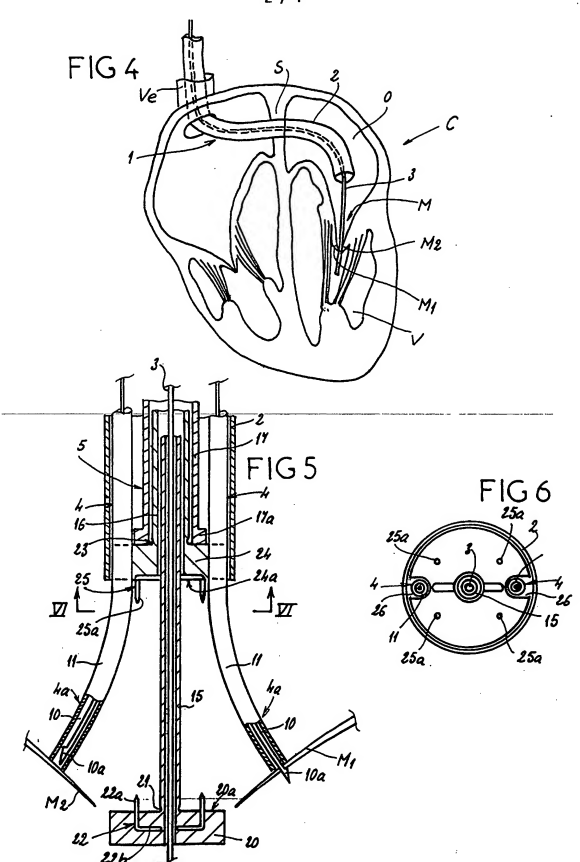
conformée en harpon, et par une gaine (11) engagée et pouvant coulisser axialement sur cette tige (10), cette gaine (11) pouvant recouvrir ladite extrémité distale (10a) et être reculée par rapport à cette extrémité distale (10a), pour découvrir celle-ci.

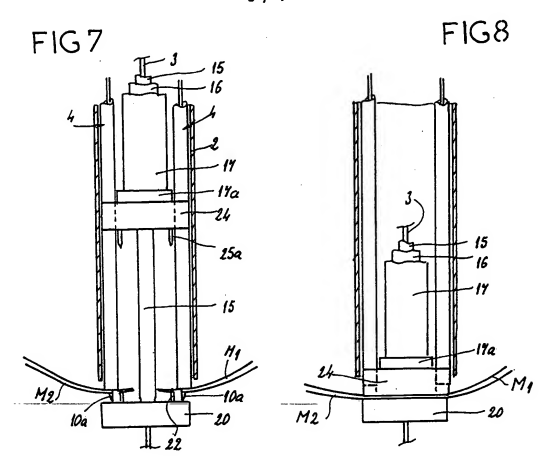
- 5 Instrument chirurgical selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que chaque organe allongé (40) est constitué par un tube relié à un dispositif de mise du volume interne de ce tube en 10 dépression.
  - 6 Instrument chirurgical selon la revendication 5, caractérisé en ce que l'extrémité distale (40a) de l'organe allongé (40) présente une forme évasée.
- 7 Instrument chirurgical selon l'une des revendications 1 à 6, caractérisé en ce qu'il comprend deux organes d'accrochage (22, 25), dont un premier (22) est positionné de manière à être fixé du côté distal des tissus (M1, M2) et dont le deuxième (25), destiné à être fixé du côté proximal des tissus, est situé entre ledit premier organe d'accrochage (22) et l'organe (17a) formant butée.

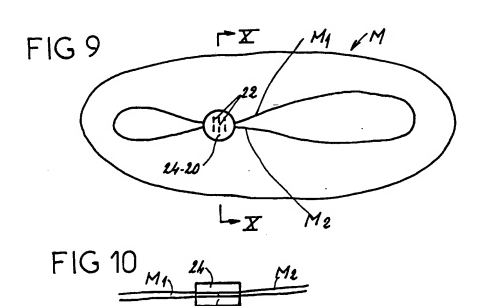


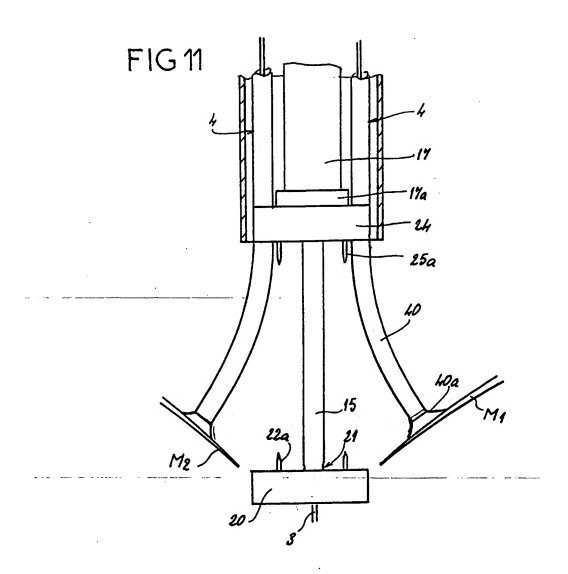












## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern\_onal Application No
PCT/FR 98/01960

A. CLASSIF IPC 6	PICATION OF SUBJECT MATTER A61B17/00				
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classifica	tion and IPC	· .		
B. FIELDS	SEARCHED				
Minimum do IPC 6	cumentation searched (classification system followed by classification $A61B$	n symbols)			
	on searched other than minimum documentation to the extent that su				
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data bas	e and, whose processes,			
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evant passages	Relevant to daim No.		
A	EP 0 558 031 A (USSC) I September see abstract; figure 1	1993	1		
A	WO 94 18893 A (VALLEYLAB) 1 Septe see page 5, last paragraph see page 9, paragraph 2; figures		1		
Α		981	1		
A	DE 35 04 292 C (WOLF) 24 July 198 see abstract; figure 4	6	1		
A	GB 2 151 142 A (WOLF) 17 July 198 see abstract; figures 1,2	<u>5</u>			
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family	members are listed in annex.		
"A" docum	ategories of cited documents:  ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance	or priority date and	Ished after the international filling date inot in conflict with the application but d the principle or theory underlying the		
"E" earlier filling	document but published on or after the international	"X" document of particu	alar relevance; the claimed invention red novel or cannot be considered to se step when the document is taken alone		
which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  Citation or other special reason (as specified)  Cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document.					
other	means ent numblished prior to the international filing date but	in the art.	ination being obvious to a person skilled of the same patent family		
	actual completion of the international search	Date of mailing of t	the international search report		
2	5 January 1999	01/02/1	999 .		
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer			
1	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Eart 424-70 340-3018	Barton,	S		

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

...dormation on patent family members

PCT/FR 98/01960

Patent document cited in search report		Publication date		atent family nember(s)	Publication date
EP 558031	A	01-09-1993	US	5292326 A	08-03-1994
L. 000001	••		US	5389102 A	14-02-1995
			AU	661104 B	13-07-1995
			AU	3385093 A	02-09-1993
			CA	2090290 A	28-08-1993
			JP	6121797 A	06-05-1994
			US	5573541 A	12-11-1995
WO 9418893	A	01-09-1994	AU	6236794 A	14-09-1994
NO 3410030	*	***	CA	2154172 A	01-09-1994
			CN	1093894 A	26-10-1994
			EP	0684789 A	06-12-1995
			FI	940808 A	23-08-1994
	·		JP	8502438 T	19-03-1996
			ÜS	5474057 A	12-12-1995
			ÜS	5683349 A	04-11-1997
WO 8100668	Α	19-03-1981	NL	7906691 A	10-03-1981
NO 010000	•	20 00 000	EP	0036861 A	07-10-1981
DE 3504292		24-07-1986	FR	2577132 A	14-08-1986
<b>52 66 6 12 7</b>	•		GB	2170715 A,B	13-08-1986
			US	4686965 A	18-08-1987
GB 2151142	A	17-07-1985	DE	3344934 A	20-06-1985
			FR	2556205 A	14-06-1985

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

PCT/FR 98/01960

A. CLASSE CIB 6	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61B17/00					
Selon la clas	ssification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classific	ation nationale et la CIB				
B. DOMAIN	IES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE					
Documentat	ion minimale consultée (système de classification sulvi des symboles d	de classement)				
CIB 6	A61B					
Documental	don consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où	ces documents relèvent des domaines s	ur lesqueis a porté la recherche			
Base de do	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale (r	nom de la base de données, et si réalisat	ole, termes de recherche utilisés)			
			• · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		<del></del>			
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication d	des passages pertinents	no. das revendications visées			
Α	EP 0 558 031 A (USSC) 1 septembre voir abrégé; figure 1	1993	. 1			
A	WO 94 18893 A (VALLEYLAB) 1 septem voir page 5, dernier alinéa voir page 9, alinéa 2; figures 5B,		1			
-A	WO-81-00668 A (JANSEN)-19-mars-198 voir figures 3,7,10,19	31- ·	1			
A	DE 35 04 292 C (WOLF) 24 juillet 1 voir abrégé; figure 4	1986	1			
A	GB 2 151 142 A (WOLF) 17 juillet 1 voir abrégé; figures 1,2	1985				
	·					
Voli	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de bro	evets sont indiqués en annexe			
° Catégorie	s spéciales de documents cités:	F* document ultérieur publié après la date	de dépôt international ou la			
	ent définissant l'état général de la technique, non	date de priorité et n'appartenenant pa technique pertinent, mais cité pour co	is à l'état de la Imprendre le principe			
	déré comme particulièrement pertinent ent antérieur, mais publié à la date de dépôt international	ou la théorie constituant la base de l'I	nvention			
To document artisfieur, mais publie à la date de dispot international ou après cette date  "X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut étre considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément						
priorité où cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)  "Y" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive						
une e	nent se référant à une divulgation orale, à un usage, à exposition ou tous autres moyens	documents de même nature, cette co pour une personne du métier	mbinaison étant évidente			
posté	Transferred to date do priorito to terralization	& document qui fait partie de la même fa				
	uelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport d	de recherche internationale			
	25 janvier 1999	01/02/1999				
Nom et adr	esse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Fonctionnaire autorisé				
].	NL - 2280 HV Hijswerk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Barton, S				

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs au... membres de familles de brevets

Dema...e internationale No PCT/FR 98/01960

Document brevet cité au rapport de recherche			publication	famil	le de brevet(s)	publication
EP	558031	A	01-09-1993	US AU AU CA JP US	5292326 A 5389102 A 661104 B 3385093 A 2090290 A 6121797 A 5573541 A	08-03-1994 14-02-1995 13-07-1995 02-09-1993 28-08-1993 06-05-1994 12-11-1995
WO	9418893	A	01-09-1994	AU CA CN EP FI JP US US	6236794 A 2154172 A 1093894 A 0684789 A 940808 A 8502438 T 5474057 A 5683349 A	14-09-1994 01-09-1994 26-10-1994 06-12-1995 23-08-1994 19-03-1996 12-12-1995 04-11-1997
WO	8100668	A	19-03-1981	NL EP	7906691 A 0036861 A	10-03-1981 07-10-1981
DE	3504292	С	24-07-1986	FR GB US	2577132 A 2170715 A,B 4686965 A	14-08-1986 13-08-1986 18-08-1987
GB	2151142	Α	17-07-1985	DE FR	3344934 A 2556205 A	20-06-1985 14-06-1985

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

| BLACK BORDERS
| IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
| FADED TEXT OR DRAWING
| BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
| SKEWED/SLANTED IMAGES
| COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
| GRAY SCALE DOCUMENTS
| LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
| REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.